MANUFACTURING METHOD OF FINE STRUCTURE

Patent number:

JP2001284289

Publication date:

2001-10-12

Inventor:

ISHIDA MASAYA; FURUSAWA MASAHIRO

Applicant:

SEIKO EPSON CORP

Classification:

- international:

H01L21/288; B05D1/40; B05D7/04; G03F7/38; H01L21/28;

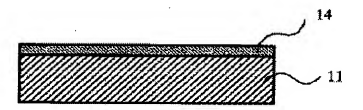
H01L21/316; H01L21/3205; H01L29/06

- european:

Application number: JP20000098158 20000331 Priority number(s): JP20000098158 20000331

Abstract of JP2001284289

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a patterning means which has precision of micron order and forms a good functional thin film in a simple process. SOLUTION: A lyophilic part and a liquid-repellant part are formed in a prescribed pattern by using an organic film (14) on a substrate surface, and a functional thin film (13) is formed selectively in a lyophilic part on the substrate by a spin coating method.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

BEST AVAILABLE COPY

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-284289

(P2001-284289A)

(43)公開日 平成13年10月12日(2001.10.12)

(51) Int.Cl.7		識別記号		ΡI			Ī	-7J~}*(多考)
H01L	21/288			H01L	21/288		Z	2H096
B05D	1/40	•		B05D	1/40		Α	4D075
	7/04				7/04			4 M 1 0 4
G03F	7/38	501		G03F	7/38		501	5 F O 3 3
H01L	21/28			H01L	21/28		Α	5 F O 5 8
			審查請求	未請求 請求	杉項の数11	OL	(全 7 頁)	最終頁に続く

(21)出願番号

特願2000-98158(P2000-98158)

(22)出顧日

平成12年3月31日(2000.3.31)

(71)出廣人 000002369

セイコーエプソン株式会社

東京都新宿区西新宿2丁目4番1号

(72)発明者 石田 方哉

長野県諏訪市大和3丁目3番5号 セイコ

ーエプソン株式会社内

(72)発明者 古沢 昌宏

長野県諏訪市大和3丁目3番5号 セイコ

ーエブソン株式会社内

(74)代理人 100095728

弁理士 上柳 雅馨 (外1名)

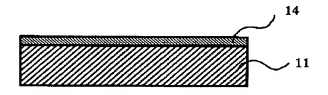
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 微細構造体の製造方法

(57)【要約】

【課題】 ミクロンオーダーの精度を有し、尚且つ、簡便な工程で良質な機能性薄膜を形成するパターンニング手段を提供する。

【解決手段】 基板表面に有機分子膜(14)を用いて、親液部と挽液部とを所定のパターンに形成するとともに、スピンコート法により前記基板上の親液部に選択的に機能性薄膜(13)を形成する。



【特許請求の範囲】

【請求項2】 前記有機分子膜が、自己組織化膜であることを特徴とする請求項1に記載の微細構造体の製造方法。

【請求項3】 前記有機分子膜の発液部が、フルオロアルキル基を有する自己組織化膜であることを特徴とする 請求項2に記載の微細構造体の製造方法。

【請求項4】 前記廃液部の有機分子膜とは異なる官能 基を有する有機分子膜により親液部を形成することを特 徴とする請求項2に記載の微細構造体の製造方法。

【請求項5】 前記親液部の有機分子膜が、自己組織化 膜であることを特徴とする請求項4に記載の微細構造体 の製造方法。

【請求項6】 前記機能性薄膜の原料が、揮発性溶媒を含む液体材料であることを特徴とする請求項1に記載の 微細構造体の製造方法。

【請求項7】 前記スピンコート法において、前記基板の回転中に、前記機能性薄膜の原料を前記基板上に供給してスピンコートを行うことを特徴とする請求項1に記載の微細構造体の製造方法。

【請求項8】 前記基板の回転速度が200rpm以上であることを特徴とする請求項7に記載の微細構造体の製造方法。

【請求項9】 前記機能性薄膜の原料を供給後に、基板を加熱することを特徴とする請求項1に記載の微細構造体の製造方法。

【請求項10】 前記親液部と前記挽液部とを所定のパターンに形成した直後に、スピンコート法を行うことを特徴とする請求項1に記載の微細構造体の製造方法。

【請求項11】 基板に占める前記挽液部の面積の比率が、0.2から0.9の範囲であることを特徴とする請求項1に記載の微細構造体の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、パターンニングされた機能性薄膜を備えた微細構造体の製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】現在、機能性薄膜として、非常に多くの種類のものが実用化されている。例えば、半導体素子、ディスプレー、発光素子などへ適用されている。その中で、機能性薄膜は、配線、電極、絶縁層、発光層、光学薄膜などの用途に広く用いられている。通常、機能性薄膜は、スパッタリング法、蒸着法、CVD法、スピンコート法、めっき法など、様々な手法により形成されてい

る。しかしながら、いずれの方法でも基板あるいは下地 膜上に選択的に薄膜形成するには何らかの工夫が必要で ある。したがって、所望の形状を得るためには、機能性 薄膜のパターンニングが必要であり、フォトリソグラフィーを用いてパターンニングを行う場合と、マスクを用 いた物理的蒸着などによりパターンニングされた薄膜を 形成する場合とに大別される。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかし、これらの機能性薄膜のパターンニング方法には、以下のような問題があった。マスクを用いた物理的蒸着法においては、比較的簡単な工程で形成できるメリットがある反面、50ミクロン程度の寸法精度しか得られないため、微小なサイズのパターンニングには不向きである。パターンサイズが50ミクロン以下においては、基板とマスクのすき間からの蒸着粒子の回り込みによる、パターン精度の低下や、薄膜の膜厚分布、マスクの耐久性などの問題が顕著になり、実用に適さない。

【0004】これに対して、フォトリソグラフィーは高 精細のパターンニングを可能とする。しかしながら、フ ォトリソグラフィーにおいては、パターンニングの工程 数が多くなるという欠点がある。一般的、フォトリソグ ラフィーは次のような工程を経てパターンニングが行わ れる。まず、パターンニングを行う薄膜を基板全面に形 成する。さらに、レジストコート、露光、現像、リンス などを経てレジストパターンを形成する。その後に、レ ジストパターンをマスクとしてエッチングを行い不要な 部分を除去して所望のパターン形状を得る。以上で述べ たように、非常に多くの工程を必要とするのに加えて、 エッチングの工程で問題が発生しやすい。いろいろな材 料の薄膜に対してオールマイティーなエッチング条件と いうもうのは存在しないため、各薄膜に対して、エッチ ングガスなど各種のエッチング条件を調整する必要があ る。さらに、エッチング時の機能性薄膜へのダメージ、 レジストに対する選択比などの問題も、所望のパターン の機能性薄膜を得る上で大きな課題となる。

【0005】以上で述べたように、ミクロンオーダーの 精度を有し、尚且つ、簡便な工程で良質な機能性薄膜を 得るパターンニング手段がなかった。

【0006】本発明は、上記問題点に鑑みてなされたもので、その課題とするところは、ミクロンオーダーの精度を有し、且つ簡便な工程で良好な性能を持つ機能性薄膜パターンを備えた微細構造体の製造方法を提供するものである。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者は、特願平11-2 62663号において、基材と、該基材上にアミノ基あるいはチオール基を有する有機化合物からなる極薄膜パターンと、該極薄膜パターンに基づいた層パターンを有する微細構造体を提案した。本発明は、この有機化合物を含

む分子膜を基板に結合させて基板の表面性を改良し、この基板とスピンコート技術を組み合わせて、既述の課題 を解決したものである。

【0008】本発明は、機能性薄膜(パターン)を備えた微細構造体の製造方法であって、基板表面に有機分子膜を用いて、親液部と挽液部とを所定のパターンに形成する工程と、スピンコート法により前記基板上の親液部に選択的に機能性薄膜を形成する工程とを有する微細構造体の製造方法である。

【0009】すなわち本発明によれば、基板上に有機分子膜によって基板の焼液性や親液性などの基板の表面性が制御できることにより、この基板とスピンコート法を組み合わせることによって、機能性薄膜を容易にパターンニングできる。前記有機分子膜としては特に好ましくは自己組織化膜を用いることができる。

[0010]

【発明の実施の形態】本発明に用いられる基板としては、Siウエハー、石英ガラス、ガラス、プラスチックフィルム、金属基板など各種のものを用いることができ、また、基板表面に金属膜、誘電体膜、有機膜などが下地層として形成されていても問題はない。

【0011】有機分子膜とは、基板上でフォトリソグラフィー等のパターンニング技術によって、所定の有機分子膜のパターンを形成できるものである。有機分子膜は基板に結合可能な官能基と、その反対側に親液基あるいは飛液基といった基板の表面性を改質する(表面エネルギーを制御する)官能基と、これらの官能基を結ぶ炭素の直鎖あるいは一部分岐した炭素鎖を備えており、基板に結合して自己組織化して分子膜、例えば単分子膜を形成する。

【0012】本発明において基板表面に形成される自己 組織化膜とは、基板など下地層等構成原子と反応可能な 結合性官能基とそれ以外の直鎖分子とからなり、該直鎖 分子の相互作用により極めて高い配向性を有する化合物 を、配向させて形成された膜である。前記自己組織化膜 はフォトレジスト材等の樹脂膜とは異なり、単分子を配 向させて形成されているので、極めて膜厚を薄くするこ とができ、しかも、分子レベルで均一な膜となる。即 ち、膜の表面に同じ分子が位置するため、膜の表面に均 一でしかも優れた挠液性や親液性を付与することがで き、微細なパターンニングをする際に特に有用である。 【0013】例えば、前記化合物として、後述するフル オロアルキルシランを用いた場合には、膜の表面にフル オロアルキル基が位置するように各化合物が配向されて 自己組織化膜が形成されるので、膜の表面に均一な探液 性が付与される。

【0014】自己組織化膜を形成する化合物としては、 ヘプタデカフルオロテトラヒドロデシルトリエトキシシ ラン、ヘプタデカフルオロテトラヒドロデシルトリクロ ロシラン、トリデカフルオロテトラヒドロオクチルトリ クロロシラン、トリフルオロプロピルトリメトキシシラン等のフルオロアルキルシラン(以下、「FAS」という)を挙げることができる。使用に際しては、一つの化合物を単独で用いるのも好ましいが、2種以上の化合物を組み合わせて使用しても、本発明の所期の目的を損なわなければ制限されない。また、本発明においては、前記化合物として、前記FASを用いるのが、基板との密着性及び良好な挽液性を付与する上で好ましい。FASをパターンニングすることによって親液部と挽液部のパターンを作ることができる。FASが存在する部分が挽液部となる。

【OO15】前記化合物は、 $R_nSiX_{(4-n)}$ (Xは加水分解基)の構造式を持ち、加水分解によりシラノールを形成して、基板(ガラス、シリコン)等の下地のヒドロキシル基と反応してシロキサン結合で基板と結合する。一方、Rは(CF_3)(CF_2)等のフルオロアルキル基を有するため、基板等の下地表面を濡れない(表面エネルギーが低い)表面に改質する。

【0016】次いで、親液部について述べる。後述する 紫外線などにより自己組織化膜が除去された領域は、ヒ ドロキシル基が表面に存在する。このため、FASの領 域に比べて非常に濡れ易い性質を示す。従って、基板全 面にFASを形成した後に、一部の領域のFASを除去 すると、その領域は親液性を示し、親液性と発液性のパ ターンが形成されることになる。

【0017】さらに、FASが除去された領域に第2の自己組織化膜を形成することも可能である。第2の化合物の結合性官能基が、ヒドロキシル基と結合して第2の自己組織化膜を形成する。第2の化合物の表面を改質する官能基として、より親液性を示すもの、あるいは、機能性液体原料と親和性の高いものを選ぶことにより、より安定なパターンニングが可能となる。

【〇〇18】なお、自己組織化膜は、例えば、 'An Int roduction to ULTRATHIN ORGANIC FILMS: Ulman, ACADE MIC PRESS' に詳しく開示されている。

【0020】また、前記機能性薄膜は、用いる液体材料により決定されるもので、例えば、導電性ポリマーを用いた場合や、液体金属材料を用いた場合には導電性薄膜が形成されることになり、非導電性ポリマーを用いた場合には絶縁性薄膜が形成される。他に、高分子系発光材料などを用いた場合には薄膜発光層が形成される。さらに、液体材料として所望の組成のゾルを用いることにより、ペロブスカイト酸化膜などが得られることが知られている。これら以外にも様々な機能性薄膜が液体材料から形成することができる。

【0021】本発明によって得られる機能性薄膜は、均一な厚さを持っており、厚さの変化は±5%以内に抑えることができる。この膜厚均一性は、スピンコート法が有する特徴であり、スピンコートの条件と、液体材料の物性値を適宜選ぶことにより、容易に実現可能である。

【0022】以下、本発明の微細構造体の製造方法を図面を参照して説明する。微細構造体を得るために、図1~5に示すように、基板11表面に自己組織化膜14を形成し、自己組織化膜14を利用して親液部11aと焼液部11bとを所定のパターンで形成するパターン形成工程、及びスピンコート法により、親液部11aに選択的に機能性薄膜を形成する機能性薄膜形成工程が行われる。

【0023】1)前記パターン形成工程においてまず、図1に示すように、基板11表面に前記化合物からなる自己組織化膜14を形成する。自己組織化膜14は、既述の原料化合物と基板とを同一の密閉容器中に入れておき、室温の場合は2~3日程度の間放置すると基板上に形成される。また、密閉容器全体を100℃程度に保持することにより、3時間程度で基板上に形成される。以上に述べたのは、気相からの自己組織化膜の形成法であるが、液相からも自己組織化膜は形成可能である。例えば、原料化合物を含む溶媒中に基板を浸積し、洗浄、乾燥することで基板上に自己組織化膜が得られる。

【0024】次いで、図2に示すように、最終的に得ようとする機能性薄膜のパターンに合わせて自己組織化膜14をパターンニングする。基板表面が露出した露出部分が液体材料に対して濡れ性を持った親液部11aとなり、自己組織化膜14が残存している部分は液体材料に対して濡れ性を持っていない携液部11bとなる。尚、基板における発液部の面積比率は、0.2~0.9の範囲とすることが好ましい。

【0025】自己組織化膜のパターンニング方法としては、紫外線照射法、電子ビーム照射法、X線照射法、Scanning Probe microscope (SPM) 法等が適用可能である。本発明においては、紫外線照射法が好ましく用いられる。紫外線照射法は、図3に示すように、機能性薄膜のパターンを形成するための開口が形成されているフォトマスク20を介して所定の波長の紫外光を自己組織化膜14に対して照射することにより行われる。このように紫外光を照射することにより、自己組織化膜14を形成している分子が分解して、除去されてパターンニングが行われる。従って、紫外線照射法では、親液部及び挽液部のパターンは、それぞれのフォトマスクに形成されたパターンに合わせて形成できる。

【0026】この際採用される紫外光の波長及び照射時間は、自己組織化膜の原料化合物に応じて適宜決定されるが、FASの場合は200nm以下の波長の紫外光が好ましく用いられる。

【0027】最初に基板表面に紫外光を照射したり、溶 剤により洗浄したりして、前処理を施すことが望まし い

【0028】2)機能性薄膜形成工程について スピンコート法は、液体材料を基板上にコートするプロ セスであり、この実施形態において説明する工程におい ては、通常の公知のスピンコート法を適用することがで きる。

【0029】機能性薄膜形成工程は、単に、スピンコート法により液体原料を基板上に塗布するのみである。具体的には、図4に示すように、スピンコート法において、薄膜の原料溶液(液体材料)を供給し、親液部11 aに選択的に液体材料(層)12を配置する。本発明者は、自己組織化膜を用いてパターン形成を行った基板にスピンコートを行うだけで、親液部に選択的に液体材料を塗布されることを見出した。原料溶液の供給(基板に対する吐出)は、スピンコート法における基板の回転中に行うことが好ましい。また、スピンコートは、基板に前記の原料溶液に対する親液部及び発液部の形成直後に行うことが好ましい。

【0030】さらに、所望の機能性薄膜のパターンを得るために、図5に示すように、塗布された液滴から揮発分が揮発するように加熱等により乾燥させて固形化し、機能性薄膜(パターン)13を形成し、微細構造体1を得る。乾燥条件は、特に制限されず、通常の条件である。

【0031】機能性薄膜の膜厚は、微細構造体を如何なる用途のものとするかにより任意であるが、0.02~4μmとするのが好ましい。

【0032】そして、本発明の製造方法においては、所望の機能性薄膜を形成した後に、残存している自己組織 化膜を上述のパターン形成工程と同様に除去し、更に必要に応じて通常の手法を特に制限なく用いて、用途に応じた他の薄膜を形成する等して所望の微細構造体を得ることができる。

【0033】このような本発明の製造方法により製造される微細構造体は、基板の表面側に機能性薄膜が形成されており、該機能性薄膜の厚みがほぼ均一なものである。

【0034】ここで、「厚みがほぼ均一」とは、機能性薄膜が、その断面形状において凹面形状等となることなく、部位によって厚みにばらつきが生じることがない状態を意味し、具体的には、最も厚みの厚い部位と最も厚みの薄い部位の差が、トータル膜厚の±5%の範囲内にあることを意味する。

【0035】本発明では、他の態様として、図6に示すように、上記の方法において、図2に示す11aの領域(自己組織化膜14が形成されていない領域)に更に11bの領域を構成する自己組織化膜14とは異なる材料からなり(異なる官能基を有し)、最終的に得る機能性

薄膜の原料溶液に対して親液性を有する第2の自己組織 化膜15を選択的に形成し、続いて、当該機能性薄膜の 原料溶液をスピンコート法において供給し、必要に応じ て乾燥固化させ、図7に示すように、当該第2の自己組 織化膜上に機能性薄膜を選択的に形成し微細構造体を得 ることもできる。なお、本発明は、上述の実施形態に制 限されるものではなく、本発明の趣旨を逸脱しない範囲 で種々変更可能である。

[0036]

【実施例】以下、実施例を参照して本発明を具体的に説明する。

【0037】[実施例1]石英ガラス基板上に172nmの波長の紫外光を10分間照射して、前処理としてクリーンニングを行った。

【0038】次いで、機能性薄膜のパターン形成工程を 以下のように行った。

【0039】即ち、前記石英ガラス基板とFAS原料の一つであるヘプタデカフルオロテトラヒドロオクチルトリエトキシシランとを、同一の密閉容器に入れて48時間室温で放置することにより、該石英ガラス基板表面にフルオロアルキル基を有する自己組織化膜を形成した。そして、更に、所定のパターンを有するフォトマスクを介して、172nmの波長の紫外光を照射して、マスクしていない部位の自己組織化膜のみを選択的に除去して、親液部と挽液部とを形成した。

【0040】ここで、用いたフォトマスクの詳細は次の通りである。基板は、石英を用い、172nmの波長の紫外光を約60%を透過する。ラインアンドスペースと呼ばれる線状のパターンで、ラインのピッチは $20\mu m$ とした。ラインの幅を変化させた領域を設け、その幅は、 $2\mu m$ から $18\mu m$ まで $2\mu m$ 刻みで変化させた。パターンはクロム膜で作成されており、紫外光はクロム膜で遮られる。ライン状のパターンの幅を変えることにより、紫外光が照射される領域の面積の比率は、0.1から0.9の範囲を変化する。

【0041】次いで、機能性薄膜形成工程を次のように 行った。

【0042】即ち、スピンコート法により液体ITO原料を基板上に塗布した。ここで用いた液体ITO原料は、有機酸インジウムと有機錫の混合物を揮発性溶剤に溶かしたものである。有機酸インジウムと有機錫の重量比は97:3とし、溶剤としてキシレンを用いた。固形分8%で、粘度は約21cpであった。この液体材料を塗布した後に120℃で30分間で乾燥し、さらに400℃で60分間の熱処理を加えることにより、透明で導電性の比較的高いITO膜が得られることを確認されている。

【0043】スピンコート条件は次の通りである。まず、基板を1000rpmで回転させながら液体ITO原料を基板上に滴下して10秒間保持し、更にその後2

000rpmに回転数を上げて15秒間保持し、その後に回転を停止した。

【0044】以上の工程を経ることで、幾つかのパター ン形状においては、親液部にのみ選択的に液体ITO原 料が形成されることがわかった。挽液部のパターン幅が 4~18μmの場合には、良好に液体 I TO原料がパタ ーン形状に合わせて形成されるのに対して、飛液部のパ ターン幅が2μmの場合には、 挽液部上にも液体 ITO 原料が形成されている箇所があり、良好なパターンニン グができていないことが認められた、良好なパターンニ ングができた基板について、基板を乾燥して揮発分を蒸 発させて固化し、その後熱処理を行った結果、初期のパ ターンニングの形状が忠実に再現されることが確認され た。機能性薄膜として厚さO. 1 μmの ITO薄膜を有 する微細構造体が得られた。乾燥条件は、120℃で3 0分間とし、熱処理条件は400℃で60分間とした。 パターンニングされたITO薄膜の導電率を測定したと ころ、パターンニングしないで液体ITO原料から作製 した膜と同程度の導電率が得られた。

【0045】本実施例では、液体原料の溶剤として揮発性のキシレンを用いた。このように揮発性成分を含む液体原料では、基板上に滴下してしばらく放置すると、液体の粘度が上昇するためか、液滴のパターンニングが良好にいかない場合があった。200rpm以上の回転数で基板を回転しながら、液体原料を滴下することにより、自己組織化膜のパターンに合わせてITO膜のパターンニングが可能であった。

【0046】さらに、パターンニング形成工程終了後にそのまま大気中で放置し、24時間後に機能性薄膜形成工程を行った場合、液滴のパターンニングが良好にいかない場合があった。FASが除去された直後は、親液性が高く、液滴の安定したパターンニングが可能であるが、機能性薄膜形成工程までの時間が長いと親液部の表面が汚染、あるいは変化して、パターンニング形成工程終了直後の良好な親液性が得られないと考えられる。従って、パターンニング形成工程終了後すみやかに機能性薄膜形成工程を行うことが望ましい。

【0047】[実施例2]実施例1と同様にして、基板上にフルオロアルキル基を有する自己組織化膜のパターンニングを行った。フォトマスクは実施例1と同じものを用いた。紫外光によりFASを除去した領域に、異なる官能基を有する第2の自己組織化膜の形成を行った。即ち、前述の図6に示すような2種の自己組織化膜パターンを形成した。

【0048】即ち、FASがパターンニングされた基板を、純水、エタノールの順で洗浄した後に、エタノールに、1vol%のアミノプロピルトリエトキシシランを加えた混合液中に5分間浸した。さらに、エタノール、純水の順で基板の洗浄を行った。このプロセスにより、図6に示すような、FASが除去された領域(11b)

にのみ、アミノ基を有する自己組織化膜(15)が形成された構造が得られた。この場合、アミノ基は、有機化合物薄膜の分子鎖の末端に形成される。以上の工程を経て、フルオロアルキル基とアミノ基とを有する自己組織化膜が基板表面にパターンニングされた。

【0049】次いで、機能性薄膜形成工程を実施例1と同様に行った。液体材料として液体ITO原料を用いた。スピンコートの結果、図7に示すように、アミノ基を有する自己組織化膜が形成されている領域にのみ選択的に液体ITO原料の層(13の部分)が形成されることがわかった。アミノ基を有する自己組織化膜を形成した領域(15に対応する領域)が、親液部として機能することが確認された。さらに、基板を乾燥して揮発分を蒸発させて固化し、その後熱処理を行った結果、初期のパターンニングの形状が忠実に再現されることが確認された。機能性薄膜として厚さ0.1μmのITO薄膜(13)を有する微細構造体が得られた。乾燥条件は、120℃で30分間とし、熱処理条件は400℃で60分間とした。

[0050]

【発明の効果】以上説明したように本発明によれば、現像、リンス等といったフォトリソグラフィーとエッチングの工程が必要なく、簡便なプロセスでミクロンオーダーの精度を有する新規な機能性薄膜のパターンニング技術を提供することができる。

【0051】本発明によれば、形成する薄膜の厚さの均一化が可能で、パターンの微細化が容易であり、簡便な

工程で微細構造体を製造できる。

【図面の簡単な説明】

【図1】基板上に自己組織化膜が形成されている状態を 示す断面図である。

【図2】自己組織化膜がパターンニングされた状態を示す断面図である。

【図3】自己組織化膜のパターンニングの工程を示す断面図である。

【図4】基板の自己組織化膜が形成されていない領域に 液体材料がスピンコート法により形成されている状態を 示す断面図である。

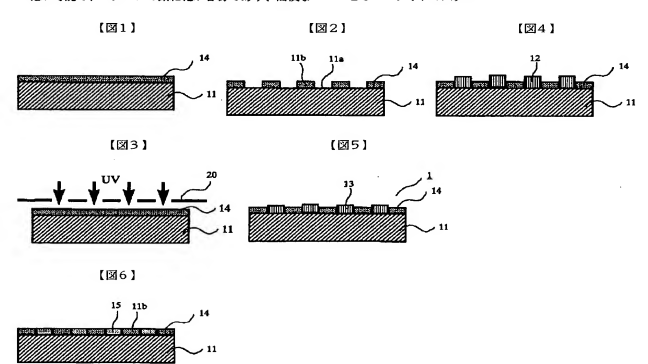
【図5】基板上の自己組織化膜が形成されていない領域 に機能性薄膜がえれた状態を示す断面図である。

【図6】自己組織化膜が除去された領域に他の第2の自己組織化膜が形成されている状態を示す断面図である。

【図7】第2の自己組織化膜が設けられた領域に機能性 薄膜が形成されている状態を示す断面図である。

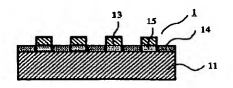
【符号の説明】

- 1 微細構造体
- 11 基板
- 11a 親液部
- 12 液体材料
- 13 機能性薄膜
- 14 自己組織化膜
- 15 第2の自己組織化膜
- 20 フォトマスク



BEST AVAILABLE COPY

【図7】



フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

HO1L 21/316

21/3205

HO1L 21/316 29/06

21/88

29/06

В

Fターム(参考) 2H096 AA25 AA27 AA30 BA20 CA14

FA01 GA60

4D075 AC64 AC94 AD16 AE03 BB23Z

CA36 CA37 DA06 DB01 DB13

DB14 DB31 DC21

4M104 AA10 BB36 DD22 DD51 DD62

HH14

5F033 GG04 HH38 PP26 QQ01 QQ91

WWOO

5F058 AA03 AA06 AC03 AF04 AG01

BA06 BC05 BF46 BH01